PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-068451

(43) Date of publication of application: 25.03.1991

(51)Int.Cl.

B01J 23/89 B01D 53/36

(21)Application number : 01-206485

(71)Applicant: TOYOTA MOTOR CORP

TOYOTA CENTRAL RES & DEV LAB INC.

(22)Date of filing:

09.08.1989

(72)Inventor: MATSUMOTO SHINICHI

KIMURA MAREO OZAWA MASAKUNI

(54) PRODUCTION OF CATALYST FOR PURIFICATION OF EXHAUST GAS

(57)Abstract:

PURPOSE: To enhance the exhaust gas purifying ability of a catalyst by coating a refractory carrier with a slurry contg. powder of a perovskite type double oxide and refractory powder supporting a noble metal and by drying and calcining the carrier to form the catalyst.

CONSTITUTION: Citric acid is added to an aq. soln. contg. compds. of the constituent elements of a perovskite type double oxide to prepare a uniform aq. soln. This aq. soln. is evaporated to dryness and calcined to form powder of the perovskite type double oxide. An aq. slurry contg. the oxide powder and refractory powder (other than the oxide powder) supporting a noble metal is prepd. and a refractory carrier is coated with the slurry, dried and calcined to produce a catalyst for purification of exhaust gas. The pref. amt. (mol) of the citric acid added is about 1.0–1.2 times the amt. of the perovskite type double oxide.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(4) A production method of a catalyst for exhaust gas treatment, comprising steps of

at first preparing a refractory powder having a perovskite type composite oxide layer at least on the surface by producing a uniform aqueous solution by adding citric acid to an aqueous solution containing compounds of the respective elements composing a perovskite type composite oxide; immersing a refractory powder (except the perovskite type composite oxide powder) with the aqueous solution; and drying and firing the refractory powder immersed with the aqueous solution:

next producing a slurry containing the obtained refractory powder; successively, forming a refractory powder layer on a refractory carrier by applying the slurry to a refractory carrier, drying and firing the resulting refractory carrier; and

finally depositing a noble metal on the refractory powder layer.

The refractory powder is preferably alumina, silica, and those defined by the following formula AB'O₃, LnAlO₃, or Ln₃B'₂O₇ wherein A denotes an alkaline earth metal; B' denotes Ti, Zr, or Hf; Ln denotes one or more kinds of rare earth metals.

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-68451

®Int. Cl. 3

識別記号 庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)3月25日

B 01 J 23/89 B 01 D 53/36

104 A

8017-4G 8616-4D

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全8頁)

図発明の名称 排気浄化用触媒の製造方法

②特 顧 平1-206485

❷出 願 平1(1989)8月9日

⑦発明者 松本 伸

感知但典田士)

20発明者 木村

希 夫 愛知!

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内 愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1 株式会

社豊田中央研究所内

70発明者 小澤

正 邦

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1 株式会

社豊田中央研究所内

⑦出 願 人 トヨタ自動車株式会社

愛知県豊田市トヨタ町1番地

创出 願 人 株式会社豊田中央研究

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1

所

⑫代 理 人 弁理士 尊 優美 外2名

明 細 書

1. 発明の名称

排気浄化用触媒の製造方法

2.特許請求の範囲

- (2) ペロプスカイト型複合酸化物を構成する各元素の化合物を含む水溶液にクエン酸を添加して均一な水溶液となし、放水溶液を蒸発・乾固した後焼成してペロプスカイト型複合酸化物粉末を誘致し、次いで該粉末と耐火性粉末(ペロプスカイト型複合酸化物粉末を除く)

とを含むスタリーを開製し、次いで該スタリーを耐火性担体上に強布し乾燥後焼成して該耐火性担体上に混合粉末層を形成し、次いで該混合粉末層に貴金属を担持することを特徴とする排気浄化用触媒の製造方法。

- (4) ペロブスカイト型複合酸化物を構成する各元素の化合物を含む水溶液にクエン酸を添加して均一な水溶液となし酸水溶液を耐火性粉末(ペロブスカイト型複合酸化物粉末を除く)

に含受させ、乾燥を焼成して少なくとも表面にペロプスカイト型複合酸化物度を形成した 耐火性粉末を調製し、次いで酸耐火性粉末を 高かスラリーを調製し、次いで酸スラリーを 耐火性担体上に塗布し乾燥を形成して 性担体上に該耐火性粉末層を形成し、次、 性担体上に該耐火性粉末層を形成し、次で 酸耐火性粉末層に貴金属を担持することを ないたので、

3.発明の詳細な説明

〔産棄上の利用分野〕

本発明は排気浄化用触媒の製造方法、更に詳しくはペロプスカイト型複合酸化物を使用した 後れた浄化性能を有する排気浄化用触媒の製造 方法に関するものである。

〔従来の技術〕

希土類元素、それ以外の他の遷移元素、アルカリ土類元素などで構成されるペロブスカイト型複合酸化物は、耐熱性が高く、安価であり、又、自動車などの排気中の有害成分に対する触媒活性を有することから、排気浄化用触媒とし

化物又は該複合酸化物と同等物として担持されている排気浄化用触媒が開示されている。

特開昭 6 5 - 5 0 2 9 5 0 号公報には、モノリス 担体基材表面に、次の一般式:

A1-XA'X B1-YBYO2

(式中のA は希土畑金属、 A'は Ce , Pr , Sm , Eu , Sc , Bi , Pd , Ca , Sr 及び Ba からなる群から選ばれた 1 種の金属、 B は Fe , Zn , Sm , Mg , Co , Ni , Ti , Nb , V , Cu 及び Mn からなる群から選ばれた少なくとも 1 種の金属、B'は Pt , Rh , Pd , Ru 及び Ir からなる群から選ばれた少なくとも 1 種の金属を示す) で表わされるペロブスカイト 型複合酸化物及び次の一般式:

C_{1-z} C'_z F_{e_{1-m}D_mO_s}

(式中のCは希士類金属、C'はSr 又はBa、DはTi 又はVを示す)で表わされるペロブスカイト型複合敏化物からなる群より選ばれた少なくとも1種のペロブスカイト型複合酸化物の粉末と、活性アルミナ及び希土類金属酸化物粉

ての用途が提案されている。 例えば、特開昭 5 9 - 8 7 0 4 6 号公報には、

一般式 La $\frac{1-x}{2}$ Sr $\frac{1+x}{2}$ Co_{1-x} Me_x O₃ (Me は Fe, Mn, Cr, V, Ti から選ぶ一種の元素、0 < x < 1) で表わされるペロプスカイト型複合酸化物がらなる排気浄化用触媒が開示されている。

特開昭 60-82138 身公報には、 一般式 $La\frac{1-x}{2}Sr\frac{1+x}{2}Co_{L}xO_{s}$ (Me は Fe, Mn, Cr, V, Ti から選ぶ一種の元素、 0< x<1) で表 わされるペロプスカイト型複合酸化物を触族成分として用いる担持理触媒において、溶射による担持を行なり排気浄化用触媒が開示されている。

又、排気浄化性能を更に向上させるため、ペロプスカイト型複合取化物に、バラジウム、白金、ロジウムなどの貴金属を担持した排気浄化 触線も提案されている。

例えば毎開昭 62-282642 号公報には、触 葉成分として少なくとも Pd を含む排気浄化用無 葉において、前記 Pd がペロブスカイト型複合銀

末とよりなるコート層を担持すると共に、触媒活性成分である日金、ロックム及びパラジウムからなる少なくとも「種の金属又はその酸化物を担持した排気争化用触媒が開示されている。 (発明が解決しようとする課題)

上記 特別 昭 5 9 - 8 7 0 4 6 号 公 報、 同 6 0 - 8 2 1 3 8 号 公 報、 同 6 2 - 2 8 2 6 4 2 号 公 報及び同 6 5 - 3 0 2 9 5 0 号 公 報に開示された排気 静化用触媒は、いずれも 8 0 0 で以下の温度で使用するとを目的とするものである。自動車に用いる排気 静化用触媒においては 9 0 0 で以上であるが、上記 従来件下でわり、一般にベロブスカイト型 複合酸化物は 9 0 0 で以上で シング を生じ、 オタニア 移かりたる耐火性 銀 体に担持して用いるかこれらの耐火性 粉末と共存させると 9 0 0 で以上で上記

本発明は上記従来技術における問題点を解決するためのものであり、その目的とするところは900で以上の高温域においても十分な浄化性能を有し、耐久性に優れたペロブスカイト型複合酸化物を含む排気浄化用触媒を容易に得ることができる製造方法を提供することにある。 (課題を解決するための手段)

すなわち、第一の本発明は、ペロプスカイト

第四の本発明は、ペロプスカイト型複合酸化物を構成する各元素の化合物を含む水溶液にクエン酸を添加して均一な水溶液となりを含む水溶液があるない。 変形火性粉末(ペロプスカイト型複合酸化物粉末を除く)に含浸させ、乾燥焼成して砂水を含むスラリーを調製し、次ので酸スラリーを耐火性担体上に塗布し乾燥機成して数耐

火性担体上に該耐火性粉末層を形成し、次いで 該耐火性粉末層に貴金属を担持することを特徴 とする排気浄化用触媒の製造方法である。

本発明においては、ペロプスカイト型複合酸化物を調製する際にクエン酸を添加することが 最大の毎歳である。

クエン酸の添加比率は得られるペロプスカイト型複合酸化物に対してモル比で 1.0~1.2 倍が好ましい。添加比率が上記下限値未清であると十分に均一な組成のペロプスカイト型複合酸化物が得られない。又、添加比率が上記上限値を越えると焼成が困難となるなどの不具合が生する。

ペロプスカイト型複合酸化物を構成する各元素の化合物としては、例えば硝酸塩などの水溶性塩が好ましいが、クエン酸を添加した場合に全体が均一溶液となるものであれば使用することができる。

ペロブスカイト型複合酸化物(黄金属を含む) としては下記一般式: Ln_{1-x} AxB_{1-y} CyO₂

(式中、 Ln は希土類元素を扱わし、 A は T ルカリ土類元素を扱わし、 B は Ln 及び C 以外の通移元素の 1 種又は 2 種以上を表わし、 C は貴金属の 1 種又は 2 種以上を表わし、 0 < x < 1、

0くyく1 である)で表わされるものが好ましい。

耐火性粉末としてはアルミナ、シリカ、一般式 AB'O。、 LnAeO。又は LnaBiO。 (式中、 Aはアルカリ土類元素を扱わし、 B'は Ti 、Zr 又は Hf を扱わし、 Ln は希土類元素の 1 種又は 2 種以上を扱わす)で表わされるものが好ましい。

貴金属としては例えば Pd、Rh、Pt、Rn、Irが挙げられ、これらのうちの1種又は2種以上を担持するとよい。

ペロブスカイト型領合酸化物と耐火性粉末と の混合比、貴金属の担持量、スラリー濃度、焼 成条件等の諸条件は適宜退択する。

耐火性担体は例えばコージェライトなどのセラミックス担体又はステンレススチールなどの 耐熱性メタル担体であってよい。その大きさや

- (2) 上記混合液をエパポレータにより蒸発・ 乾固し、次いで真空乾燥する。
- (3) 800℃で空気中で焼成し、ペロブスカイト型複合酸化物粉末を調製する。

なお、(1)の工程については、各標成元素の プルコキンド化合物を加水分解した溶液にク エン数を添加し均一に溶解してもよい。

- I. 耐火性粉末への貴金属担持(貴金属担持は 下記Iの工程で行ってもよい)
 - (1) アルミナ、SrZrO₂ 等の耐火性粉末に貴金属溶液を含浸させる。
 - (2) 上記粉末を乾燥し、場合によっては焼成して貴会賞を担待させる。
- 1. 耐火性担体への塗布
 - (1) 「及び』で調製した各粉末と水、ジルコニアゾル等のパインダーとを混合し、粘度200~300 cps のスラリーを調製する。
 - (2) 耐火性担体(例えばコージェライト質セ ラミックス又は耐熱性会爲からなるハニカ ム担体)にスラリーを添し込み、余部のス

形状は適宜選択する。形状としては例えばペレット状又はモノリス状が挙げられる。モノリス 状の耐火性担体が実用上都合がよい。

(作用)

ペロブスカイト型複合酸化物を調裂する除化、原料化合物の水溶液中にクエン酸を添加するので、水溶液が酸性となり、各原料化合物が安定化される。このため、例えば空気中の二酸化炭素を吸収することによる炭酸塩の混入などの不具合を防止することができ、均一な組成で且つ酸粒子状のペロブスカイト型複合酸化物を得るととができる。

〔実施例〕

以下の実施例及び比較例において本発明を更に詳細に説明する。なお、本発明は下記実施例に限定されるものではない。

<基本操作1>

- 1. ペロプスカイト型複合酸化物の跳製
 - (1) 各構成元素の水溶性塩(硝酸塩をど)の水溶液にクェン酸を添加し溶解する。

ラリーを空気流で吹き払い、 乾燥を焼成す み

(3) I で耐火性粉末に貴金属を担持しない場合には、次いで耐火性担体を貴金属溶液に 浸漬して、その表面の混合粉末層に貴金属 を担持させる。

<基本操作2>

- !. 耐火性粉末上へのペロブスカイト型複合酸化物の調料
 - (1) 耐火性粉末に、基本操作1の「-(1)の溶液を含浸させる。
 - (2) 基本操作1の1-(2)と同じ。
 - (3) 基本操作1の1-(3)と同じ。
- I. 耐火性粉末への貴金異扭持(貴金属担持は 下記Iの!程で行ってもよい)
- (1) 基本操作1の『-(1)と同じ。
- (2) 基本操作1の1-(2)と同じ。
- I. 耐火性担体への強布
 - (1) 基本操作1の1-(1)と同じ。
- (2) 基本操作1の1-(2)と同じ。

(3) 基本操作1の1-(3)と同じ。

実施例 1

- (1) La(NO₃)₂·6H₂O 390 g、Sr(NO₃)₂
 21g、Fe(NO₃)₂·9H₂O 242g、Co(NO₃)₂·
 3H₂O 114g及びPd(NO₃)₂25gを純水1 & K容解する。
- (2) クエン酸(C₀H₁O₇・H₂O)5048 を納水1ℓに溶解する。
- (3) (1)の溶液と(2)の溶液とを混合し、スターラで提件する。
- (4) エパポレータに混合溶液を入れ、60~80 での水浴中で蒸発・乾固する。
- (5) 固形物を真空乾燥器に移し、約70℃で12 時間真空乾燥する。
- (6) これを大気中で300でで3時間仮焼する。
- (7) 仮焼物を更にらいかい掛で粉砕し混合する。
- (8) これを大気中で 800 C で 10 時間焼成して、 平均粒径 5 Am の Lao. 8 Sro.1 Feo. 8 Coo.28 Pdo.01 O2 の組成比を有する粉末Aを得た。
- (9) 市販の Sr2rO: 粉末(表面積 18 m// 8、平

均粒径 7 μm)に 0.5 重量 9 硝酸パラジウム溶液を含浸させた。

- (0) 上記粉末を大気中で110℃で10時間乾燥し、次いで600℃で5時間焼成して、Pdを0.5重量多含有するSrZrO。粉末を得た。
- 上記(8)と00で得た粉末を1対1の質量比で 混合し、5いかい機で混合粉砕する。
- (は) (以で待た混合粉末100重量部、 固形分10 重量多のジルコニアゾル 7 0 重量部及び水100 重量部を混合してスラリーを誘裂する。
- (2) 市販のコージュライト質ハニカム担体 (400 セルノインチ³) に(3のスラリーを派し込み、 余分のスラリーを空気流で吹き払い、 300℃ で 2 時間乾燥し、 650 ℃で 8 時間焼成して実 施例1 の触媒 1 A を得た。

実施例 2

(1) 実施例1と同様の混合溶液1 - (3)を SrZrOs 粉末に含浸させ、1 - (5) ~ (8)と同様の工程で SrZrOs 粉末上に実施例1と同様の組成比を 有するペロプスカイト型複合酸化物層を形成

した。

- (2) Q5 重量多硝酸パラジウム 水溶液 にアンモニア水を加えて pH 8~10 に調整する。
- (3) 実施例 1 の 1 (2), (2) と同様の工程でハニカム担体上に、 Lau, Sra, Feat Coass Pdao, O, 層を形成した Sr Zr O, 粉末を塗布した。
- (4) ハニカム担体を(2)の溶液に含浸させ、強布 層に Pd を 0.5 重量 5 担持した。
- (5) このハニカム担体を300でで2時間乾燥し、650でで8時間焼成して実施例2の触媒2Aを得た。

突施例 3

実施例 1 と同様の方法で以下の組成比を有するペロプスカイト型複合酸化物粉末を調製した。 貴金農塩は Pd (NO₃)₂、Rh (NO₃)₃、 Pt(NH₃)₂ (NO₂)₃ 及び RuCℓ₃を用いた。

B : Lao. 9 Sro. 1 Coo. 2 Feo. 8 Pdo. 08 Rho. 02 Uz

C : Lao. . Sro. 1 Coo. 2 Fed. 4 Pdo. 08 Pto. 02 O2

D : La. . Sro. 1 Co . . Peo. . Pd . . . Bu . . . 2 U .

E : La . . Ce . . Co . . Fe . . Pd . . O .

又、耐火性粉末としては4重量多のLa₂O₃及び30重量多のCeO₃を含む活性アルミナ粉末を用いた。そして以下の如く貴金属を担持した。

B': 0.2 重量 # Pt

C': 0.02 宜量多 Rh

D': 0.5 重量 # Pd 、 0.2 重量 # Rh

E': 0.2 重量 5 Pt 、 0.0 2 重量 5 Rh

上記B~Eの粉末とB~E′の粉末とを組合せて用い、実施例1と同様にハニカム担体上に塗布して実施例2の放旗1B~1Eを得た。

実施例 4

比較例1

特閒平3-68451 (6)

実施例 1 と同様のハニカム担体に、貴金属を含まないペロプスカイト型複合酸化物粉末 Lao., Sro., Feo.s Coo. Os を塗布した触媒 1 a 及び、実施例 1 と同様のハニカム担体に実施例 5 の La₂O₃ , CeO₂ 含有アルミナを塗布し、Pd を 0.5 重量 %、Rh を 0.0 2 重量 % 担持した触媒 1b を調製した。

比較例 2

実施例1-(1)と同一組成の溶液1 ℓ に10 重量 8のアンモニア水を加えて中和し、共沈般物を得た後それを水洗し次いで严過後乾燥し、800 ℃で10時間焼成してベロブスカイト型複合酸化物を得た。以下、実施例1 と同様にして触媒1 c を得た。

<性能比較試験 1 >

実施例 1 ~ 4 の触媒 1 A~1 E 及び 2 A~2 E、並びに比較例 1 ~ 2 の触媒 1 a~1 c をコンパータに装着し、下記組成のリッチガスとリーンガスを 5 分削隔で切り換えて、 9 0 0 c で 3 0 分、7 5 0 c で 3 0 分のサイクルを 5 0 回繰り返して

第1表 50 多の浄化率を示す温度(で)

	舱 族	нс	CO	NO _x
	1 A	2 2 5	212	2 2 5
	1 B	2 2 3	2 1 2	2 2 4
寒、	1 C	2 2 6	2 1 5	2 2 1
施	1 D	2 2 5	213	2 2 2
9 FI	1 E	220	2 1 1	2 2 4
Ø	2 A	219	210	2 2 1
触	2 B	220	212	219
	2 C	2 2 0	210	2 1 5
鍱	2 D	2 2 1	2 1 5	220
	2 E	2 2 0	2 1 3	2 2 1
比較	1 a	2 4 1	2 3 2	5 4 7
比較例の触媒	1 b	2 4 0	2 4 5	2 5 1
触媒	1 C	2 5 5	2 3 1	2 4 5

<性能比較試験2>

触媒 2 人及び 1 a の仕様で 1.7 ℓ の容量の触 媒を金属製容器に押入れたコンパータを、 2 ℓ 耐久した触媒を、同様のガスを用いて 2 砂削隔 でガスを切り替えながら、昇温試験を行った。

y :	ッチガニ	7	リーンガス
CO	4. 7	%	0.7 %
0.	0.65	ø	4.65 %
NO	a 1 2	96	0.12%
H ₂	0.25	%	0.25 %
C,H6	0.16	%	0.1695
CO,	1 0	%	10 %
H ₂ O	3	%	3 %

結果をHC、CO及び·NOxの各成分が50 多の 静化率を示す温度として下配第1 表に示す。

のエンジンの排気系に取り付け、触媒入ガス温度 850 ℃、床温度 900 ℃で 200 時間耐久試験 後、同エンジンで触媒入ガス温度 400 ℃で HC、CO 及び NOx の争化率を測定した。 結果を下記 第2 表に示す。

第2表 HC、CO及びNUxの 浄化率(%)

触媒	нс	cυ	NOx
2 A	B 2	8 5	8 3
1 a	67	. 73	4.4
1 b	7 5	7 8	7 9

<性能比較試験 3 >

実施例1と比較例2のペロブスカイト型複合 酸化物を空気中で800℃で10時間酸化処理した後、X線回折を行い、又その表面積を砌定することにより均一性を評価した。結果を下記第3表に示す。

第5条 均一性の評価結果

ペロブスカイト型 複合酸化物	X级回折	表面積 *(㎡/3)
突施例 1	ペロプスカイト単相	1 Q 5
,比較例 2	一部 SrCO。 未知ピーク	5. 7

数値が大きいのは微粒子状のペロプスカイト 相が生成している証拠である。

前記第1表より、実施例の触媒は比較例の触媒に比べて50%の浄化率を示す温度が低いことが判る。又、前記第2表から明らかな如く、実施例の触媒は比較例の触媒よりもHC、CO及びNOxの浄化率が高い。 これらの理由は第3表のように、本発明の方法ではペロブスカイト型複合酸化物の調整時にクエン 取を使用するため散粒子状で且つ均一な組成のものが得られることによる。

更に本発明の方法においては、ペロプスカイト型複合酸化物と耐火性粉末とを組合せて使用

ーン餌ではペロプスカイト型複合酸化物粉末は シンタリングを起し、析出していた固溶Pd は 再び固治し、これは活性低下の原因となる。し かし、シンタリングを起していた析出 Pd は再 分散するのでこれは活性増大の原因となる。総 合的にみると、ペロプスカイト巡復合敵化物粉 末に Pd を担持した触媒はリッチ側の方が活性 が高い傾向がある。第1図(g)~(i)はペロプスカ イト型複合酸化物粉末とそれ以外の耐火性粉末 とを組合せて使用し、これらに Pd を担持した 触媒の例であり、本発明の方法によって待られ る触媒に相当する。本発明の方法ではクエン酸 を使用するので得られるペロプスカイト型複合 世化物は均一旦つ徳粒子状である。又、適する 耐火性粉末と併用されているので、リッチ側及 びリーン側の両方でシンタリングを起さない。 更に、リッチ側では折出 Pd が、リーン側では 再分散Pd が各々活性を向上させるので、リッ チ側及びリーン貝の両方で高活性なものとなる。 (発明の効果)

し、これらの片方又は両方に貴金属を担持するため、リッチ側及びリーン側の両方の雰囲気にないて優れた浄化性能を示す。これを第1 図により説明する。

第1図は貴金属としてPdを使用した場合の 各種排気浄化用触媒の雰囲気の変化による性状 変化を示す。第1図(a)~(c)は耐火性粉末として アルミナを用いてアルミナに Pd を担持した触 蝶の例である。新品(a)のとき分散していた Pd はリッチ側ではシンタリングを起し、リーン側 では再分散する。それ故、この触媒はリーン側 では活性が高いが、リッチ側では活性が低い。 第1図(d)~(f)はペロプスカイト型複合酸化物粉 末にPd を担持した触媒の例である。新品(のの ときはPdの一部は折出し、他はペロブスカイト 型複合酸化物粉末中に固溶している。そして、 リッチ倒ではペロプスカイト型複合酸化物粉末 及び析出Pdはシンタリングを起し、これは活性 低下の原因となる。しかし、固裕 Pd は析出す るのでこれは活性増大の原因となる。 又、り

本発明の排気浄化用触媒の製造方法は上述の 如き構成を有するため、本発明の方法によって 得られる触媒は以下のような種々の効果を奨す る。

ペロプスカイト型複合酸化物は組成が均一で 安定であり、且つ微粒子状であって表面積が大 きく、これにより触媒の耐久性及び活性が向上 する。

特閉平3-68451(8)

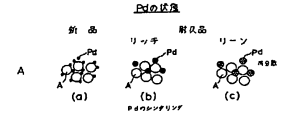
且つ耐久性に使れている。特に貴金属としてPd を使用する場合にはPd はリーン側で PdO と なり高分散化されるという特色を生かすことが できるので実用上の利点がある。

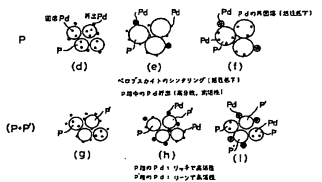
4. 図面の簡単な説明

第1図は貴金属としてPd を使用した場合の 各種排気浄化用触媒の雰囲気の変化による性状 変化を示す説明図である。

符許出題人 トヨタ自動車株式会社 株式会社 豊田中央研究所

第 1 贸





A: Al2O3 P: Lags Sraj Feas Coa4O3 P: SrZrO3